

NOBILIS RISMANAC ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΕΣΙΜΟΥ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ

Autorisé

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS RISMANAC ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΕΣΙΜΟΥ
ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/08/1989

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

83921/24-11-2009/K-0173901

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/04/2023

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet